

JP-A-200 48491

Publication date: December 18,200/

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号

特開2001-348491

(P2001-348491A)

(43)公開日 平成13年12月18日(2001.12.18)

(51) IntCL'		識別記号	FΙ					テーマコード(参考)				
COSL	101/00			C 0	8 L 1	01/00					4F071	
COBJ	5/00	CES	•	C 0	8 J	5/00		C	E S	3	4J002	
C08K	3/32			C 0	8 K	3/32						
	5/053					5/053						
	5/529					5/529						
			審査請求	未請求	家館	項の数14	OL	(全	6	頁)	最終頁に統ぐ	<
(21)出願番号		特顧2000-171590(P2000-	-171590)	(71)	出題人	000222	118					_
						東洋イ	ンキ製	造株	衣会	社		
(22)出顧日		平成12年6月8日(2000.6	. 8)			東京都	中央区	京構	2 Ţ	1目3	番13号	
		•		(72)	発明者	宮嶋	浩一郎	;				
						東京都	中央区	京橋	= 7	1目3	番13号 東洋イ	
						ンキ製	造株式	会社	内			
				(72)	発明者	7 小出	县史					
			•			東京都	中央区	京橋	=7	13	番13号 東洋イ	•
						ンキ製	-					

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 難燃性樹脂組成物およびその成形品

(57)【要約】

【課題】 難燃性の高い樹脂組成物を得ること。 【解決手段】多孔性アルミナと、燐含有難燃剤、難燃助 剤および熱可塑性樹脂からなる樹脂組成物。





【特許請求の範囲】

【請求項1】多孔性アルミナと、燐含有難燃剤、難燃助 剤および熱可塑性樹脂からなることを特徴とする難燃性 樹脂組成物。

【請求項2】多孔性アルミナが、活性アルミナ又は活性 アルミナ坦持体のいずれかであることを特徴とする請求 項1記載の難燃性樹脂組成物。

【請求項3】多孔性アルミナの細孔容積が0.10~2.0ml/gかつ比表面積が50~1000m²/gであることを特徴とする請求項1又は2記載の難燃性樹 10脂組成物。

【請求項4】多孔性アルミナの細孔容積が0.12~ 1.8ml/gかつ比表面積が80~900m²/gであることを特徴とする請求項1乃至3いずれか記載の難燃性樹脂組成物。

【請求項5】燐含有難燃剤が燐酸アンモニウム、ピロ燐酸アンモニウム、ポリ燐酸アンモニウム、燐酸メラミン、亜燐酸ピペラジン、亜燐酸ピペラジン、亜燐酸ピペラジン、亜燐酸ピペラジン、亜燐酸ピペラジンがもよびピロ燐酸ピペラジンから選ばれる1種類以上であること 20を特徴とする請求項1乃至4いずれか記載の難燃性樹脂組成物。

【請求項6】難燃助剤がポリヒドロキシル化合物である 請求項1乃至5いずれか記載の難燃性樹脂組成物。

【請求項7】ポリヒドロキシル化合物がモノベンタエリスリトールである請求項6記載の難燃性樹脂組成物。

【請求項8】 換含有難燃剤と難燃助剤の重量比が1~7 の範囲である請求項1乃至7いずれか記載の難燃性樹脂 組成物。

【請求項10】多孔性アルミナが0.25〜10重量% である請求項1乃至9いずれか記載の難燃性樹脂組成 物。

【請求項11】多孔性アルミナが0.5~5重量%である請求項1乃至10いずれか記載の難燃性樹脂組成物。

【請求項12】燐含有難燃剤が5~50重量%である請求項1乃至11いずれか記載の難燃性樹脂組成物。

【請求項13】熱可塑性樹脂がオレフィン系樹脂である 40 請求項1乃至12いずれか記載の難燃性樹脂組成物。

【請求項14】請求項1乃至13いずれか記載の難燃性 樹脂組成物を用いた成形品。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明はハロゲン化合物を含 有しない難燃性樹脂組成物、更にこれを用いてなる電 線、自動車内装材、建材用フィルム、電気部品などの成 形品に関する。

[0002]

【従来の技術】従来、熱可塑性樹脂は、その優れた成形加工性、軽量性、耐久性、電気絶縁性などから幅広い分野で活用されている。しかし、金属に代表される無機材料と異なり有機材料であるため、本質的に燃えやすいという欠点を持っている。火災防止の観点から難燃性は必要不可欠であるため、各種の難燃剤を熱可塑性樹脂に配合した難燃性樹脂組成物が提示、公開されている。

【0003】熱可塑性樹脂への難燃性の付与としては、有機ハロゲン系化合物と三酸化アンチモンを配合し、両者の化学的、物理的相乗効果を利用する方法が一般的であった。しかし、有機ハロゲン系化合物を含む樹脂組成物は、燃焼時もしくは成形加工時または成形品が焼却処理される際に発生するハロゲン化水素ガス、あるいは有機ハロゲン系化合物の腐食性などが問題視されていた。また、ハロゲン系化合物を大量に添加することで機械的物性が低下するという欠点もあった。そこで、種々の問題を解決するために、ハロゲンを含まない化合物を用いることが提案されている。

【0004】代表的な提案としてカミノらの、ポリ燐酸アンモニウムと、ペンタエリトリトールとの混合物を用いる提案がある(Polym. Degrad. 7, 25~31, 1984および12, 203, 1985)。また、特開平7~62142号公報では前述の混合物に結晶性アルミノシリケートを添加している。しかし、前者において、これらの混合物は樹脂に対する含有量を30重量%以上にすると、難燃性が満足のいくレベルに達せず、特にエチレンポリマーの難燃化が十分なものが得られておらず、機械物性においても十分なものが得られておらず、機械物性においても十分なものが得られていない。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、ハロゲンを 含まない新規の難燃性樹脂組成物とその成型品を提供す ることにある。

[0006]

【課題を解決するための手段】本発明の第1の発明は、 多孔性アルミナと、構含有難燃剤、難燃助剤および熱可 塑性樹脂からなることを特徴とする難燃性樹脂組成物で ある。

[0007] 第2の発明は、多孔性アルミナが、活性アルミナ又は活性アルミナ坦持体のいずれかであることを特徴とする第1の発明に記載の難燃性樹脂組成物である。

【0008】第3の発明は、多孔性アルミナの細孔容積が0.10~2.0m1/gかつ比表面積が50~1000m²/gであることを特徴とする第1又は第2の発明に記載の難燃性樹脂組成物である。

[0009] 第4の発明は、多孔性アルミナの細孔容積が0.12~1.8 ml/gかつ比表面積が80~90 50 0m²/gであることを特徴とする第1乃至第3の発明





いずれかに記載の難燃性樹脂組成物である。

【0010】第5の発明は、燐含有難燃剤が燐酸アンモニウム、ビロ燐酸アンモニウム、ボリ燐酸アンモニウム、燐酸メラミン、亜燐酸ビベラジン、亜燐酸ビベラジン、亜燐酸ビベラジン・亜燐酸ビベラジンから選ばれる1種類以上であることを特徴とする第1乃至第4の発明いずれかに記載の難燃性樹脂組成物である。

【0011】第6の発明は、難燃助剤がポリヒドロキシル化合物である第1乃至第5の発明いずれかに記載の難 10燃性樹脂組成物である。

【0012】第7の発明は、ポリヒドロキシル化合物が モノベンタエリスリトールである第6の発明に記載の難 燃性樹脂組成物である。

【0013】第8の発明は、燐含有難燃剤と難燃助剤の 重量比が1~7の範囲である第1乃至第7の発明いずれ かに記載の難燃性樹脂組成物である。

【0014】第9の発明は、燐含有難燃剤と難燃助剤の 重量比が2~4の範囲である第1乃至第8の発明いずれ かに記載の難燃性樹脂組成物である。

【0015】第10の発明は、多孔性アルミナが0.2 5~10重量%である第1乃至第9の発明いずれかに記載の難燃性樹脂組成物である。

【0016】第11の発明は、多孔性アルミナが0.5 ~5重量%である第1乃至第10の発明いずれかに記載 の難燃性樹脂組成物である。

【0017】第12の発明は燐含有難燃剤が5~50重量%である第1乃至第11の発明いずれかに記載の難燃性樹脂組成物である。

【0018】第13の発明は、熱可塑性樹脂がオレフィン系樹脂である第1乃至第12の発明いずれかに記載の 難燃性樹脂組成物である。

【0019】第14の発明は、第1乃至第13の発明いずれかに記載の難燃性樹脂組成物を用いた成形品である。

[0020]

【発明の実施の形態】以下、本発明について詳細に説明する。本発明の難燃性樹脂組成物に用いられる多孔性アルミナとは、例えば水和アルミナを加熱脱水して得られる活性アルミナ又はこの活性アルミナを坦持した坦持体 40 等が挙げられる。また、坦持体の核物質には酸化物、珪酸塩等が挙げられるが、ゾルーゲル法で得られるシリカゲルが好適に用いられる。

【0021】多孔性アルミナの細孔容積の範囲は0.10 \sim 2. 0 m 1 / g が好ましく、特に $0.12\sim$ 1. 8 m 1 / g の範囲が好ましい。前記の範囲外にあると、難燃性が不十分となり、機械物性も十分なものが得られない。

【0022】また、多孔性アルミナの比表面積の範囲は 50~1000m² /gが好ましく、特に80~900 50

m¹ / gの範囲が好ましい。前配の範囲外にあると、難 燃性が不十分となり、加工時の成形性が悪くなる。

【0023】すなわち、本発明における多孔性アルミナの好ましい細孔容積と比表面積の範囲の組み合わせは、0.10~2.0ml/gかつ50~1000m²/g、より好ましくは0.12~1.8ml/gかつ80~900m²/gである。尚、本発明における多孔性アルミナの細孔容積及び比表面積の値は、窒素BET法等の通常用いられる方法にて測定した。

10 【0024】前述の細孔容積および比表面積を有していると難燃性に優れ、機械物性も高くなるかは未だ明らかではないが、難燃性においては活性アルミナの吸着能が酸性物質の他に塩基性物質にも効果を奏するため、樹脂の分解で生じたラジカル捕捉効果を及ぼすことによって難燃性が向上すると推測される。また、燃焼時の分解生成物の粘度を高めて液だれを防止(ドリッブ防止)すると推測される。機械物性においては、多孔性アルミナがポリマーを包含できるため、ポリマーとの界面接着性に優れ、引張り破壊強さ、引張り伸び等の機械物性を保持できると推測される。以上、本発明について説明をおこなったが、これらの説明に限定されるものではない。

【0025】また、多孔性アルミナは、好ましくは0. $1\sim 90~\mu$ m、好ましくは0. $3\sim 75~\mu$ m の粉末のかたちで用いられる。この範囲外では難燃性が不十分であったり、成形品の外観が悪くなり、また機械物性が低下する。

[0026] 本発明の難燃性樹脂組成物に用いられる燐 含有難燃剤としては燐酸エステル、赤燐などの燐含有化 合物、燐及び窒素含有化合物等が挙げられるが、好ましくは燐酸アンモニウム、ゲロ燐酸アンモニウム、燐酸メラミン、亜燐酸メラミン、二亜 燐酸ピペラジン、亜燐酸ピペラジン、亜燐酸ピペラジンがも選ばれるものがよく、これらの1種、又は2種以上を併用してもよい。また、必要に応じてこれらに表面処理を行ったものを用いてもよい。

【0027】本発明の難燃性樹脂組成物に用いられる難燃助剤にはポリヒドロキシル化合物が用いられることが好ましい。例えば、グルコース、マルトースおよびアラピノース等の糖類、アラビトール、エリスリトール、ソルビトール、イノシトール、トリメチロールブロバン、グリセロール、モノー、ジー及びトリベンタエリスリトール、エチレングリコール、ブロビレングリコール等のポリヒドロキシルポリマー、アミドン、ポリエチレングリコール等のポリヒドロキシルアルコール及びエチレン・ビニルアルコールコポリマー等が挙げられる。これらの化合物の中ではモノベンタエリスリトールが特に好ましい。これらは1種、又は2種以上の併用が可能である。

【0028】本発明の難燃性樹脂組成物に用いられる熱

可塑性樹脂には、ポリオレフィン系樹脂、ABS樹脂 (アクリロニトリループタジエンースチレン)、AS樹 脂(アクリロニトリルースチレン)、HIPS(ハイイ ンパクトポリスチレン)、ポリスチレン樹脂、ポリアミ ド樹脂、ポリエステル樹脂、ポリカーボネート樹脂、エ ポキシ樹脂、ポリスルフォン樹脂、ポリウレタン樹脂、 ポリブタジェン、アクリルゴムなどが挙げられ、これら の混合物であっても良い。例えばポリオレフィン系樹脂 には、エチレンのポリマーまたはコポリマー、低密度ポ リエチレン、中密度ポリエチレン、高密度ポリエチレ ン、エチレン-酢酸ビニル共重合体(EVA)、エチレ ン-エチルアクリレート共重合体、エチレン-メチルア クリレート共重合体、ポリケトン、エチレンとαーオレ フィンの共量合体があり、他のコモノマーとして、不飽 和酸エステル、不飽和酸無水物、芳香族化合物、アイオ ノマー(Ca,Mg,Znで全体または一部が塩となっ たエチレン/アクリルまたはメタクリル酸のコポリマー 等)、ビニル化合物などがあり、具体的にはビニルアル コール、スチレン、ビニルエーテル、無水マレイン酸、 一酸化炭素、N-ビニルカルバゾール、などが挙げられ 20 る。プロピレンのポリマーまたはコポリマーには、プロ ピレンのホモポリマー、エチレンとのランダムまたはブ ロックコポリマーなどがある。また、上記のポリマーお よびコポリマーを化学的に反応、変性または架橋したも のを用いてもよく、単独または2種以上をブレンドして 用いても良い。具体的にはEVAの酸化物、押出機内で 動的加硫を用いて製造されたオレフィン系エラストマー なども含まれる。

【0029】これらの熱可塑性樹脂の中でもオレフィン 系樹脂が好ましく、特にポリエチレン、ポリプロピレ ン、EVAは機械的強度と難燃性のバランスが良く、各 種の用途に適応できるため好ましい。ポリオレフィン系 樹脂の少なくとも一部がこれらの樹脂のいずれかである ことが好ましい。

【0030】本発明におけるEVAとは、エチレンと酢 酸ピニルを共重合したものである。難燃性と機械物性及 び柔軟性のバランスの観点では、酢酸ビニル含量が15 重量%より少ないと成形品の硬度が高くなりやすく、ま た30重量%より多いと機械物性が低下しやすい。従っ て酢酸ビニル含量は15~30重量%が好ましい。

【0031】本発明の難燃性樹脂組成物における多孔性 アルミナの含有量は0.25~10重量%が好ましく、 特には0.5~5重量%が好ましい。前述の範囲にあれ ば難燃性、機械物性に優れた難燃性樹脂組成物およびそ の成形品が得られる。

【0032】本発明の難燃性樹脂組成物における憐含有 難燃剤の含有量は5~50重量%が好ましい。5重量% 未満では難燃性が不充分であり、50重量%を越える と、著しく機械物性を損なうおそれがある。難燃性と機 械物性のバランスを考えると、10~40重量%が特に 50 <B. 燐含有難燃剤>

好ましい。

【0033】本発明の難燃性樹脂組成物における難燃助 剤の含有量は、燐含有難燃剤の含有量との関係によって 決まる。好ましい燐含有難燃剤/難燃助剤の重量比率は 1~7、好ましくは2~4の範囲で変えることができ

【0034】本発明の難燃性樹脂組成物は、上配の多孔 性アルミナ、燐含有難燃剤、難燃助剤、熱可塑性樹脂と を二本ロール、バンバリーミキサー、ニーダー、二軸混 練機等で溶融混練することにより容易に製造できる。

【0035】また、上記成分以外に通常合成樹脂で使用 されている各種の添加剤、例えば酸化防止剤、紫外線吸 収剤、帯電防止剤、熱劣化安定剤、着色用各種染顔料、 菜橋前、菜橋助前、発泡前、滑削などを含有させること ができる。

【0036】 難燃性樹脂組成物がコンパウンドの場合は そのまま、マスターバッチの場合は適宜熱可塑性樹脂で 希釈することにより所望の難燃剤濃度とし、押出機、射 出成形機などを用いて成形加工を行い、成形品とされ る。希釈する熱可塑性樹脂は、難燃性樹脂組成物の製造 に用いられた熱可塑性樹脂と相溶性のあるものであれば よく、同一のものでもよい。

【0037】成形品としては難燃性を要求されるプラス チック素材に利用することができ、また、必要に応じて 化学架橋、電子線架橋等により成形品を2次加工して用 いることができる。例えば電線、自動車内装材、建材用 フィルム、電気部品、雑貨などがあげられるがこれらの 用途に限定されるものではない。

[0038]

【実施例】以下、実施例および比較例を用いて、本発明 を説明する。尚、%とは重量%を示す。下配の成分を用 いて組成物を調整した。

<A. 樹脂>

(A1) 低密度ポリエチレン: MFR=7.2g/10 min (ASTM-D1238),密度0.917g/ cm' (ASTM-D1505)

(A2) エチレンー酢酸ビニル 共重合体: 酢酸ビニル の含有量25重量%、MFR=2g/10min (JI S K6730)

(A3)直鎖状低密度ポリエチレン (エチレンー1-へ キセン共重合体):MFR=2.lg/l0min(A STM-D1238),密度0.930g/cm³(A STM-D1505)

(A4) エチレンーアクリル酸エチル 共重合体:アク リル酸エチルの含有量 18 重量%、MFR = 6 g/10 min (JIS K6730)

(A5) ランダムポリプロピレン:エチレンの含有量4 モル%、MFR=7. 1g/10min (ASTM-D 1238, 230°C)





(B1) ポリ燐酸アンモニウム: 燐成分31.5重量%, 窒素成分14.5重量%, 一般式(NH, PO,)。(但し、n>1000で表される)

< C. 難燃助剤>

(C1) モノベンタエリスリトール: 融点260℃、モノ体99重量%以上

【0039】 < D. 多孔性アルミナ>

多孔性アルミナの細孔容積および比表面積は窒素 B E T 法にて測定した。

(D1)活性アルミナ(A1, O, =98重量%以上, 加熱減量150℃:1.2%)で、比表面積3.20m³/g、細孔容積0.50m1/gのもの。

(D2) D1を加熱処理して比表面積200m²/g、 細孔容積0.30m1/gとした活性アルミナ。

(D3)活性アルミナ20重量%をシリカゲル80重量%に坦持した坦持体で、比表面積500m²/g、細孔*

*容積0.40ml/gのもの。

【0040】上記成分を表1、2に記載の配合量(重量%)で混合し、140~200℃に設定した二本ロールで5分間溶融混練して難燃性樹脂組成物を得、これから220℃の熱プレスにて板状試料を作成し、以下の評価をそれぞれ行った。

【0041】<酸素指数>JIS K-7201に従って板状試料の酸素指数(OI)を測定した。

< 機械物性 > J I S K - 6301に従って3号ダンベルにて打ち抜き、引張速度200mm/minにて引張り破壊強さ (MPa) および引張り破壊伸び(%)を測定した。

[0042]

【表1】

	末時間 - 比級例									
	1	2	3	. 4	6	. 8	1	2	3	4
Al	71	71	71	71	71	71	72	72	7 8	7 8
8 1 C 1	2 0	20	2 Q 7	20	207	207	2 <u>0</u>	2 D 7	5 0	20
D1 D2 D3	1	1	1	1	. 1	1	0	0	1	1
ステアリン酸マグネシウム	1	1.	3 /	, ,	1	1 -	. 1	1	1	1 .
政策 集款	27. 6	28. 1	27. 8	30. 3	31. 1	21. 8	26. 3	28. 1	20.6	21.1
· UL 9 4	不会格	不合格	不合称	V0 -	V O	.v o	不合格	V 2	不合格	不合格
引張被強強度(MPa)	-	-	-:	11.4	11.7	10.4	-	10. 8		
-3(MMMM7 (%)	.	-	- -	. 600	625	567	-	592		

◆不合格:VO、V1、V2のいずれにも合格しないことを意味する。

[0043]

※30※【表2】

			比較例						
	7	8 "	9.	10	11	.12	5	6	7
A2 A8 A4 A5	5 7	78.5	6 9	5 7	71	71	72	72	72
B I C 1	3 0 1 0	1 5 5	20	3 0 1 0	2 O	2 0 7	207	² º .	2 <u>0</u>
D2	2	Q. 5	3	. 2	1	1	. 0	0	0
ステアリン酸マグネシウム	1	1	11	,	- 1	.1	1	1	1
製業指数 ・	3 3. 2	27.6	29. 3	81.6	27.6	35. 0	25. 9	27. 2	28. 5
ÜL94	· " V-0 " "	··	V O	V 0	不合格	V-2	不合格	不会格	·V 2 · ·
引張被維強度(MPa)	9. 3	11.8	10. 8	11.5	-	-	•		
引張破壊仲ぴ (%)	600	820	613	5 4 0	-		-	· -	-

◆不合格:VO、V1、V2のいずれにも合格しないことを意味する。

[0044]

【発明の効果】本発明のハロゲン元素を含有しない難燃 性樹脂組成物は、優れた難燃性と機械物性を有するた め、電線、自動車内装材、建材用フィルム、電気部品な どの成形品として極めて有効である。

特開2001-348491

(6)

フロントページの続き

(51)Int.C7.7

識別記号

FΙ

テーマコート (参考)

C 0 8 K 7/24 C 0 8 L 23/02 C 0 8 K 7/24 C 0 8 L 23/02

F ターム(参考) 4F071 AA02 AA15 AB18 AB25 AC05 AC15 AF47 AH03 AH10 AH12 BA01 BB05 BB06 BC01 BC07 4J002 AA011 BB031 BB061 BB121

> DA057 DE146 DH037 DH057 EC058 EW067 FA096 FD016

FD137 FD138